THERMOPLASTIC RESIN COMPOSITION

1. W1564-03

Patent number:

JP2003020389

Publication date:

2003-01-24

Inventor:

MAEKAWA TOMOFUMI

Applicant:

ASAHI KASEI CORP

Classification:

- international:

C08L67/02; C08J5/00; C08K7/14; C08L63/00

- european:

Application number:

JP20020125658 20020426

Priority number(s):

Report a data error here

Abstract of JP2003020389

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a thermoplastic resin composition which is extremely excellent in mechanical property, heat resistance, weather resistance, external appearance, low water absorbency, chemical resistance, and in hydrolysis resistance, is also excellent in rigidity at an elevated temperature, and is usable as a compound suitable for molding automobile part materials, electrical and electronic materials, industrial materials, and household goods. SOLUTION: The thermoplastic resin composition comprises (A) 100 pts.wt. polytrimethylene terephthalate and (B) 0.1-100 pts.wt. thermoplastic resin.

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-20389 (P2003-20389A)

(43)公開日 平成15年1月24日(2003.1.24)

			
(51) Int.Cl.7	識別記号	FI	テーマコード(参考)
C08L 67/02		COSL 67/02	4 F 0 7 1
C08J 5/00	CFD	C08J 5/00	CFD 4J002
C08K 7/14		C08K 7/14	
C08L 63/00		COSL 63/00	Α
// (CO8L 67/02	A.A.	101: 00	
	審査請求	未請求 請求項の数16	OL (全 10 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願2002-125658(P2002-125658)	(71)出願人 0000000	233
		旭化成	株式会社
(22)出願日	平成14年4月26日(2002.4.26)	大阪府	大阪市北区堂島浜1丁目2番6号
		(72)発明者 前川 5	知文
(31)優先権主張番号	特願2001-135290 (P2001-135290)	神奈川」	県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号
(32)優先日	平成13年5月2日(2001.5.2)	旭化	成株式会社内
(33)優先権主張国	日本 (JP)		
		,	
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 熱可塑性樹脂組成物

(57)【要約】

【課題】 極めて優れた機械特性、耐熱性、耐候性、外観、低吸水性、耐薬品性、耐加水分解性を有し、かつ高温強度に優れ、例えば、自動車部品材料、電気電子材料、産業資材、工業材料、家庭用品などの成形材料として好適に使用することのできる熱可塑性樹脂組成物の提供。

【解決手段】 (A)ポリトリメチレンテレフタレート 100重量部と(B)熱可塑性樹脂0.1~100重量 部からなる熱可塑性樹脂組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A)ポリトリメチレンテレフタレート 100重量部と(B)熱可塑性樹脂0.1~100重量 部からなる熱可塑性樹脂組成物。

【請求項2】 (B) 熱可塑性樹脂が、300℃以下の 融点を持つ結晶性熱可塑性樹脂である請求項1記載の熱 可塑性樹脂組成物。

【請求項3】 (B) 熱可塑性樹脂が、300℃以下のガラス転移温度を持つ非晶性熱可塑性樹脂である請求項1記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項4】 (A)と(B)を溶融混練することにより得られることを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項5】 (B) 熱可塑性樹脂がポリトリメチレン テレフタレート以外の熱可塑性ポリエステルである請求 項1、2または4に記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項6】 (B) 熱可塑性ポリエステルがポリブチレンテレフタレートである請求項5記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項7】 (B) 熱可塑性ポリエステルがポリエチレンテレフタレートである請求項5記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項8】 (A)ポリトリメチレンテレフタレート 100重量部と(B)ポリエチレンテレフタレート0. 1~10重量部からなる請求項7記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項9】 (B)熱可塑性樹脂が、ポリアミド樹脂、ポリフェニレンスルフィド樹脂、ポリオキシメチレン樹脂およびポリスチレン系樹脂からなる群から選ばれる1種または2種以上の混合物である請求項1~4のいずれかに記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項10】 ポリスチレン系樹脂が、ポリスチレン 樹脂、AS樹脂またはABS樹脂である請求項9記載の 熱可塑性樹脂組成物。

【請求項11】 (A)と(B)の合計量100重量部 に対して5~140重量部の(C)充填材を含有する請求項1~10のいずれかに記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項12】 充填材がガラス繊維である請求項11 記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項13】 (A)と(B)の合計量100重量部に対して1~100重量部の(D)ガラス転移温度が20℃以下のエラストマーを含有する請求項1~12のいずれかに記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項14】 (D)ガラス転移温度が20℃以下のエラストマーが、オレフィン系エラストマーである請求項13記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項15】 (A)と(B)の合計量100重量部に対して0.01~30重量部の(E)エポキシ化合物を含有する請求項1~14のいずれかに記載の熱可塑性樹脂組成物。

【請求項16】 請求項1~15のいずれかに記載の熱 可塑性樹脂組成物を射出成形することにより得られる成 形品。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規な熱可塑性樹脂組成物およびそれからなる成形品に関する。本発明により提供される熱可塑性樹脂組成物は、極めて優れた機械特性、耐熱性、耐候性、外観、低吸水性、耐薬品性、耐加水分解性を有し、かつ高温強度に優れ、例えば、自動車部品材料、電気電子材料、産業資材、工業材料、家庭用品などの成形材料として好適に使用することができる。

[0002]

【従来の技術】ポリトリメチレンテレフタレートは、機械特性、耐薬品性、電気的特性に優れるため、自動車部品、電気・電子部品などの広い分野でその使用が期待されている。そして当該市場の多様化に伴い、高度な性能、用途に応じた特殊性能、高度な品質が求められている。かかる当該市場要求の一つに高温強度がある。熱可塑性ポリエステルの成形に広く用いられている成形法は射出成形である。この射出成形において、樹脂を金型に射出し、これを充分冷却せぬまま離型し、取り出そうとすると成形品のゲート部が破損し、連続成形性そして成形品の工業的生産性に重大な問題を提起している。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、ポリトリメチレンテレフタレート樹脂の極めて優れた機械物性、耐熱性、耐候性、外観、低吸水性、耐薬品性、耐加水分解性を保持したままで、高温強度強度の改善を図り、自動車部品材料、電気電子材料、産業資材、工業材料、家庭用品などの成形材料として好適に使用することのできる熱可塑性樹脂組成物を提供するものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意検討した結果、(A)ポリトリメチレンテレフタレート100重量部と(B)熱可塑性樹脂0.1~100重量部からなる熱可塑性樹脂組成物から得られる成形体が、優れた機械物性、耐熱性、耐候性、外観、低吸水性、耐薬品性、耐加水分解性を保持し、かつ高温強度に優れることを見出した。中でも特に、300℃以下の融点を持つ結晶性熱可塑性樹脂または300℃以下のガラス転移点を持つ非晶性熱可塑性樹脂を用いた場合には、より顕著に本発明の目的を達成することを見出し、本発明を完成するに至った。

【0005】すなわち本発明は、

- 1. (A) ポリトリメチレンテレフタレート 100重量 部と(B) 熱可塑性樹脂 0. 1~100重量部からなる 熱可塑性樹脂組成物、
- 2. (B) 熱可塑性樹脂が、300℃以下の融点を持つ

結晶性熱可塑性樹脂である上記1記載の熱可塑性樹脂組成物、

- 3. (B) 熱可塑性樹脂が、300℃以下のガラス転移 温度を持つ非晶性熱可塑性樹脂である上記1記載の熱可 塑性樹脂組成物、
- 4. (A) と(B) を溶融混練することにより得られることを特徴とする上記 $1\sim3$ のいずれかに記載の熱可塑性樹脂組成物、
- 5. (B) 熱可塑性樹脂がポリトリメチレンテレフタレート以外の熱可塑性ポリエステルである上記1、2または4に記載の熱可塑性樹脂組成物、
- 6. (B) 熱可塑性ポリエステルがポリブチレンテレフタレートである上記5記載の熱可塑性樹脂組成物、
- 7. (B) 熱可塑性ポリエステルがポリエチレンテレフタレートである上記5記載の熱可塑性樹脂組成物、

【0006】8. (A) ポリトリメチレンテレフタレート100重量部と(B) ポリエチレンテレフタレート

- 0.1~10重量部からなる上記7記載の熱可塑性樹脂 組成物、
- 9. (B) 熱可塑性樹脂が、ポリアミド樹脂、ポリフェニレンスルフィド樹脂、ポリオキシメチレン樹脂およびポリスチレン系樹脂からなる群から選ばれる1種または2種以上の混合物である上記1~4のいずれかに記載の熱可塑性樹脂組成物、
- 10. ポリスチレン系樹脂が、ポリスチレン樹脂、AS 樹脂またはABS樹脂である上記9記載の熱可塑性樹脂 組成物、
- 11. (A)と(B)の合計量100重量部に対して5~140重量部の(C)充填材を含有する上記1~10のいずれかに記載の熱可塑性樹脂組成物、
- 12. 充填材がガラス繊維である上記11記載の熱可塑性樹脂組成物、
- 13. (A)と(B)の合計量100重量部に対して1 ~100重量部の(D)ガラス転移温度が20℃以下の エラストマーを含有する上記1~12のいずれかに記載 の熱可塑性樹脂組成物、

【0007】14. (D) ガラス転移温度が20℃以下のエラストマーが、オレフィン系エラストマーである上記13記載の熱可塑性樹脂組成物、

- 15. (A)と(B)の合計量100重量部に対して 0.01~30重量部の(E)エボキシ化合物を含有す る上記1~14のいずれかに記載の熱可塑性樹脂組成 物、
- 16. 上記 $1\sim15$ のいずれかに記載の熱可塑性樹脂組成物を射出成形することにより得られる成形品、である。

[0008]

【発明の実施の形態】以下に本発明の熱可塑性樹脂組成物について具体的に説明する。本発明の(A)ポリトリメチレンテレフタレートは、テレフタル酸を酸成分とし

トリメチレングリコール(1,3-プロパンジオールと もいう)をジオール成分としたポリエステルである。該 ポリトリメチレンテレフタレートは、他の共重合成分を 含有してもよい。そのような共重合成分としては、エチ レングリコール、1,2-ブタンジオール、1,3-ブ タンジオール、1,4ーブタンジオール、ネオペンチル グリコール、1, 6 - \wedge キサメチレングリコール、1, 4-シクロヘキサンジオール、1,4-シクロヘキサン ジメタノール、ビスフェノール-Aのエチレンオキシド 付加物、イソフタル酸、コハク酸、アジピン酸、セバシ ン酸、ドデカン二酸、フマル酸、マレイン酸、1,4-シクロヘキサンジカルボン酸、等のエステル形成性モノ マーが挙げられる。共重合する場合の共重合量は、本発 明の目的を損なわない範囲であれば特に制限はないが、 通常酸成分の30モル%以下、あるいはグリコール成分 の30モル%以下であることが好ましい。

【0009】ポリトリメチレンテレフタレートの分子量 に特に制限はない。通常ロークロロフェノール溶媒を用 いて35℃で測定した固有粘度(d1/g)が0.50 ~2.50のものを使用することができるが、好ましく は、0.60~2.00、特に好ましくは0.70~ 1.50である。ポリトリメチレンテレフタレートの重 合法は、公知の方法をそのまま用いることができる。例 えば、テレフタル酸またはテレフタル酸ジメチルと、ト リメチレングリコールを原料とし、チタンテトラブトキ シド、チタンテトライソプロポキシド、酢酸カルシウ ム、酢酸マグネシウム、酢酸亜鉛、酢酸コバルト、酢酸 マンガン、二酸化チタンと二酸化ケイ素の混合物といっ た金属塩の1種あるいは2種以上をポリマーに対して 0.03~0.1wt%となるように加え、常圧下ある いは加圧下でエステル交換率90~98%でビスヒドロ キシプロピルテレフタレートを得、次に、チタンテトラ イソプロポキシド、チタンテトラブトキシド、三酸化ア・ ンチモン、酢酸アンチモンといった触媒の1種あるいは 2種以上をポリマーに対して0.02~0.15wt %、好ましくは0.03~0.1wt%となるように添 加し、250~270℃で減圧下反応させる方法等が挙 げられる。

【0010】重合の任意の段階で、更には重縮合反応の前に安定剤を入れることが白度の向上、溶融安定性の向上、ポリエステルリゴマーやアクロレイン、アリルアルコールといった分子量が300以下の有機物の生成を制御できる観点で好ましい。この場合の安定剤としては、5価または/および3価のリン化合物やヒンダードフェノール系化合物が好ましい。重合方法は、特に限定されず、溶融重合、界面重合、溶液重合、塊状重合、固相重合、および、これらを組み合わせた方法を利用することができる。

【0011】本発明のポリトリメチレンテレフタレートには必要に応じて、各種の添加剤、例えば、熱安定剤、

消泡剤、整色剤、難燃剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、赤外線吸収剤、結晶核剤、蛍光増白剤、艶消し剤などを共重合、または混合してもよい。本発明の(B)熱可塑性樹脂とは加熱すると流動性を示し、これを利用して成形加工できる合成樹脂のことである。(A)ポリトリメチレンテレフタレートの熱分解を考慮すると、(B)熱可塑性樹脂のJISK7121に準じた示差走査熱量(DSC)測定で求まる結晶性熱可塑性樹脂の融点あるいは非晶性熱可塑性樹脂のガラス転移温度として好ましくは300℃以下、より好ましくは280℃以下、最も好ましいのが260℃以下である。300℃を超えると、溶融混練した際に(A)ポリトリメチレンテレフタレートの熱分解が激しくなり、物性が著しく低下し、好ましくない。

【0012】(B)熱可塑性樹脂の具体例としては、例えば、ポリトリメチレンテレフタレート以外のポリエステル樹脂、ポリアミド樹脂、ポリフェニレンスルフィド樹脂、ポリオキシメチレン樹脂、エチレン/プロピレン/非共役ジエン樹脂、エチレン/アクリル酸エチル樹脂、エチレン/メタクリル酸グリシジル樹脂、エチレン/酢酸ビニル/メタクリル酸グリシジル樹脂、エチレン/酢酸ビニル/メタクリル酸グリシジル樹脂、エチレン/プロピレン-g-無水マレイン酸樹脂、スチレン系樹脂あるいはこれら熱可塑性樹脂の2種以上の混合物が挙げられる。

【0013】ポリエステル樹脂としては、ポリトリメチレンテレフタレート以外のポリエステル樹脂であれば特に制限はなく、公知のポリエステル樹脂あるいはそれらの2種以上の混合物を用いることができる。その中でも、特にポリエチレンテレフタレート樹脂とポリブチレンテレフタレートの結晶化速度を著しく上昇させる効果があり、該組成物の高温強度は著しく向上する。

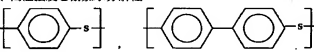
【0014】(A)ポリトリメチレンテレフタレート樹脂100重量部に対するポリエステル樹脂の添加量は 0.1~100重量部であり、高温強度と耐加水分解性

の面から0.1~80重量部が好ましい。特に、ポリエ ステル樹脂がポリエチレンテレフタレートの場合は、 0.1~20重量部が好ましく、0.1~10重量部が さらに好ましく、0.1~5重量部が最も好ましい。ボ リエステル樹脂の分子量に特に制限はないが、oークロ ロフェノール溶媒を用いて35℃で測定した固有粘度 (d1/g)が0.40~3.00のものが機械的特性 の面から好ましく、0.50~2.50のものがさらに 好ましく、0.60~2.00のものが最も好ましい。 【〇〇15】ポリアミド樹脂としては特に制限はなく公 知のポリアミド樹脂あるいはそれらの2種以上の混合物 を用いることができる。特に好適なポリアミド樹脂とし ては、ポリカプロラクタム(ナイロン6)、ポリヘキサ メチレンアジパミド (ナイロン66)、ポリヘキサメチ レンドデカミド(ナイロン612)、ポリヘキサメチレ ンイソフタルアミド (ナイロン6 I) あるいはこれらの うち少なくとも2種の異なったポリアミドを含むポリア ミド共重合体である。

【0016】ポリアミド樹脂の分子量に特に制限はないが、成形性および機械物性の面から、重量平均分子量(Mw)にして、好ましくは1万~100万であり、より好ましくは1万5千~50万であり、最も好ましくは2万~20万である。重量平均分子量は、溶媒としてへキサフルオロイソプロパノール(HFIP)を用い、分子量標準試料としてポリメタクリル酸メチル(PMMA)を用いて、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)により求めることができる。

【0017】スチレン系樹脂としては、ポリスチレン樹脂、ゴム変性ポリスチレン樹脂、AS樹脂、ABS樹脂あるいはそれらの混合物などが挙げられる。ポリフェニレンスルフィド樹脂としては、実質的に下記構造式で表される繰り返し単位を、70モル%以上、より好ましくは90モル%以上含む重合体からなる樹脂を表す。

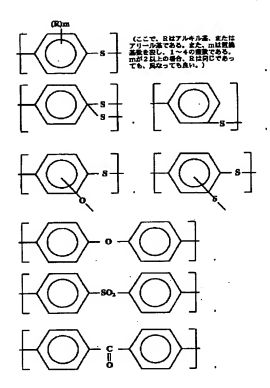
【0018】 【化1】



【0019】さらに、その繰り返し単位の30モル%未満を、下記構造式を有する繰り返し単位で構成することが可能である。

[0020]

【化2】



【0021】ポリフェニレンスルフィド樹脂の溶融粘度は、溶融混練が可能であれば、特に制限はないが、通常50~2000ポアズ(320℃、剪断速度10sec-1)のものが使用される。

【0022】ポリオキシメチレン樹脂とは、オキシメチレン単独重合体、または主としてオキシメチレン単位からなり、ポリマー分子中に少なくとも1種の炭素数2~8のオキシアルキレン単位を含有するオキシメチレン共重合体またはオキシメチレン単位からなるセグメントとを含有するオキシメチレンブロックコポリマーであって、重合体の末端をエーテル基やステル結合等で封鎖したものを意味する。ポリオキシメチレン樹脂の分子量に特に制限はないが、溶媒として、キサフルオロイソプロパノール(HFIP)を用い、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)により測定し、標準ポリメタクリル酸メチルで換算した年20万、特に好ましくは2万~10万のものが使用される。

【0023】(A) ポリトリメチレンテレフタレート樹脂 100 重量部に対する(B) 熱可塑性樹脂の添加量は $0.1\sim100$ 重量部であり、高温強度と成形品外観の面から $0.1\sim80$ 重量部が好ましい。

(B) 熱可塑性樹脂と(A) ポリトリメチレンテレフタレート樹脂は、両者の混練温度における溶融粘度が近いことが望ましく、溶融温度260℃、剪断速度100sec⁻¹におけるそれぞれの溶融粘度をμ(A)及びμ

(B)で表した場合、次の条件を満たすことが望まし

b1.

 $|\mu|(A) - \mu|(B)| \le 18,000$ poise 溶融粘度差が18,000 poiseを超える場合は、(B) 熱可塑性樹脂と(A) ポリトリメチレンテレフタレート樹脂との相溶化が進まないために成形性が悪く、物性も著しく低下する。

【0024】本発明の熱可塑性樹脂組成物は、(C)充填材を添加することにより強度、剛性、耐熱性などを大幅に向上させることができる。充填材の具体例としては、ガラス繊維、炭素繊維、金属繊維、アラミド繊維、チタン酸カリウムウィスカ、ホウ酸アルミニウムウィスカ、ワラストナイト、ガラスフレーク、ガラスビーズ、酸化チタンおよび酸化アルミニウムなどが挙げられ、なかでもチョップドストランドタイプのガラス繊維が好面とく用いられる。また、これらの充填材は、特に表面理したものが好ましく用いられる。表面処理としてはカップリング剤やフィルム形成剤を用いて行うが、カップリング剤としてはシラン系カップリング剤、チタン系カップリング剤を挙げることができる。

【0025】特にガラス繊維を配合する場合は、ガラス 繊維の平均繊維長(以下、Lともいう)、平均繊維径 (以下、Dともいう)、アスペクト比(以下、L/Dと もいう)については特に限定されないが、平均繊維長は 機械特性および疲労特性から50μm以上であることが 好ましく、100μm以上であることがさらに好まし く、150μm以上であることが最も好ましい。また、 平均繊維径は5μm以上であることが好ましく、さらに アスペクト比は10以上であることが好ましい。

【0026】これらの充填材の添加量は(A)と(B)の合計量100重量部に対して5~140重量部が好ましく、特に好ましくは5~100重量部である。本発明の熱可塑性樹脂組成物は、(D)ガラス転移温度が20℃以下のエラストマーを添加すると衝撃特性をさらに改善することができる。ガラス転移温度が20℃以下のエラストマーであれば特に制限はないが、オレフィン系エラストマー、ポリエステルポリエーテル系エラストマー、ポリエステルポリエステルポリエーテル系エラストマー、ポリエステルポリエステルポリエーテル系エラストマー、ポリエステルポリエステルポリエステルポリアミド系エラストマーなどが好ましく、さらに好ましくはポリエステルポリエーテル系エラストマー、オレフィン系エラストマー、特に好ましくはオレフィン系エラストマーである。

【0027】ガラス転移温度が20℃以下のエラストマーの添加量は、(A)と(B)の合計量100重量部に対して、1~100重量部であり、好ましくは3~90重量部、さらに好ましくは5~80重量部である。エラストマーを比較的少量使用する場合、例えば50重量部以下、好ましくは30重量部以下、特に好ましくは20重量部以下の場合には、樹脂組成物中のエラストマーは、マトリックスとしてのポリトリメチレンテレフタレ

ート樹脂中に分散相として存在することが好ましい。本 発明の組成物によって得られた成形品がより優れた高温 強度を保有するには、微分散していることが望ましい。 樹脂組成物中の混合状態を評価する方法の一つとして分 散相の粒径を評価尺度とする方法があるが、本発明の樹 脂組成物にエラストマーを配合する場合、エラストマー 部分の分散平均は15ミクロン以下が好ましく、さらに 好ましくは10ミクロン以下である。

【0028】本発明の熱可塑性樹脂組成物は、熱可塑性 樹脂組成物の高温強度および耐加水分解性の向上を目的

としてさらに(E)エポキシ化合物を配合することが好 ましい。エポキシ化合物としてはエポキシ基を分子中に 含有するエポキシ化合物であれば特に制限はないが、モ ノエポキシ化合物、ジエポキシ化合物、トリエポキシ化 合物が好ましく、特にジエポキシ化合物を好ましく使用 することができる。このようなジエポキシ化合物として は、具体的に下記一般式(1)~(8)で表されるジエ ポキシ化合物を使用することができる。

[0029] 【化3】

(nは1以上の整数を表す。)

【0030】エポキシ化合物の添加量は(A)と(B) の合計量100重量部に対して0.01~30重量部、 好ましくは0.02~25重量部、さらに好ましくは 0.03~20重量部である。本発明では、上記の成分 の他に、本発明の特徴および効果を損なわない範囲で必 要に応じて他の附加的成分、例えば、酸化防止剤、難燃 剤、可塑剤、難燃助剤、耐候(光)性改良剤、結晶核 剤、スリップ剤、各種着色剤、離型剤等を添加してもか まわない。

【0031】本発明の熱可塑性樹脂組成物は、各種成形 加工性に優れるため、公知の成形方法、例えばプレス成 形、射出成形、ガスアシスト射出成形、溶着成形、押出 成形、吹込成形、フィルム成形、中空成形、多層成形、 発泡成形などを用いて良好に成形加工ができる。本発明 の熱可塑性樹脂組成物から得られる成形体は、従来の樹 脂組成物に比較し、極めて優れた機械特性、耐熱性、耐 候性、外観、低吸水性、耐薬品性、耐加水分解性を有 し、かつ高温強度に優れため、例えば、自動車部品材

料、電気電子材料、産業資材、工業材料、家庭用品など の成形材料として好適に使用することができる。

【0032】以下実施例により本発明の効果を更に詳細に説明する。ただし本発明はこれらの例になんら限定されるものではない。なお、使用した熱可塑性樹脂およびその配合剤は下記のとおりである。

(A) ポリトリメチレンテレフタレート(以下PTTと略す):CP-502901(Shell(株)製)

(B) 熱可塑性樹脂

ボリブチレンテレフタレート(以下PBTと略す):2 002(ポリプラスチック(株)製)

ボリエチレンテレフタレート (以下PETと略す): N EH-2050 (ユニチカ (株) 製)

ポリアミド6 (以下Ny6と略す): SF1013A (宇部興産(株) 製)

ABS樹脂(以下ABSと略す): スタイラック(12 1)(旭化成(株)製)

ポリフェニレンスルフィド樹脂(以下PPSと略す): トレリナレ2120 (東レPPS社製)

ポリオキシメチレン樹脂(以下POMと略す):テナックSH710(旭化成(株)製)

【0033】なお、以下の実施例、比較例において記載 した物性評価は、以下のように行った。

1. 熱可塑性樹脂組成物の特性

(1-1)融点、固化点(℃)

JIS K7121に準じて行った。PERKIN-ELMER社製DSC-7型を用いて求めた。測定条件は、窒素雰囲気下、試料約8mgを300℃で3分間、溶融させた後、降温速度20℃/minで40℃まで降温した。その際に現われる発熱ピーク(結晶化ピーク)の温度から固化点を求めた。さらに40℃で2分間保持した後、昇温速度20℃/minで昇温した。その際に現れる吸熱ピーク(融解ピーク)のピーク温度から融点を求めた。

【0034】(1-2)ガラス転移温度(℃)

JIS K7121に準じて行った。装置は、PERK IN-ELMER社製、DSC-7を用いて求めた。まず試料をホットステージ(Mettler社製EP80)で溶融させ、溶融状態のサンプルを液体窒素中に急冷し固化させ測定サンプルとした。サンプル10mgを用いて、昇温スピード20℃/minの条件下、30~300℃の範囲で昇温して、ガラス転移温度を測定した。

【0035】2. 成形品の作成および物性 成形品は、射出成形機を用いて作成した。装置は日精樹 脂(株)製PS40E、金型温度95℃に設定し、射出 40秒、冷却20秒の射出成形条件で、成形品を得た。 なお、シリンダー温度は、前記(1-1)に準じて求め た熱可塑性樹脂組成物の融点より約15~30℃高い温 度条件に設定した。

(2-1)曲げ弾性率および曲げ強度 (Mpa)

ASTM D790に準じて行った。

(2-2)引張強度 (Mpa) および引張伸度(%)

ASTM D638に準じて行った。

(2-3)外観

射出成形機で100mm×100mm×2mmの平板を成形し、その表面外観に関して、堀場製ハンディー光沢計IG320を用いて、JIS K7150に準じてGs60℃を測定した。測定値が60以上の場合は○、60未満の場合は×とした。

【0036】(2-4)荷重たわみ温度

ASTM D648に準じ、荷重1.82MPaにおける荷重たわみ温度を測定した。

(2-5) 耐加水分解性

引張試験片を85℃、95RH%下で、800時間(非強化系) or 1000時間(GF強化系)放置したサンプルの引張強度を測定し、強度保持率=処理後/処理前×100(%)より引張強度保持率を算出した。(2-6)高温強度

図1に示すランナー付き ISO短冊片の一方の短冊片

(A)を万力で固定し、もう一方の短冊片のランナー部 (B)をバネ量り(D)で引張り、その際に固定側のゲート部(C)が折れる。その時のバネ量りの示す値を高 温強度とした。測定は成形後10秒後に行った。

[0037]

【実施例1~9、比較例1~5】PTTとPBTとPETを表1に示した配合比でドライブレンドし、2軸押出機(東芝機械(株)製:TEM35、2軸同方向スクリュー回転型、L/D=47.6(D=37mmφ))を用いて溶融混練を行った。スクリュー回転数300rpm、シリンダー温度250℃(先端ノズル付近のポリマー温度は、270℃であった。)、レート60Kg/hr(滞留時間2分)、減圧度は0.04MPaで押出を行った。先端ノズルからストランド状にポリマーを排出し、水冷・カッティングを行いペレットとした。該ペレットを120℃の窒素雰囲気下で5時間乾燥した後、金型温度95℃の条件で射出成形を行った。評価結果を表1に示す。

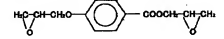
[0038]

【表1】

	(A) PTT	(B) 數可塑性樹脂	機制	食特性	耐加水分解性	固化点	高温效度
	添加量(重量部)	添加量(重量部)	引張強度	曲げ弾性率	耐湿熱性		
	Mw=23000		(MPa)	(GPa)	%	C	g
実施例1	PTT/99	PBT/1	61	2.57	72	183	1050
実施例2	PTT/90	PBT/10	61	2.57	68	181	1050
実施例3	PTT/80	PBT/20	61	2.55	61	182	1060
実施例4	PTT/60	PBT / 40	60	2.53	47	184	1070
比較例1	PTT/40	PBT/60	59	2.53	37	185	1070
比較例2	PTT/20	PBT / 80	58	2.51	35	190	1100
実統例5	PTT/99	PET/1	64	2.56	73	194	1140
実施例6	PTT/95	PET/5	64	2.55	70	190	1110
実施例7	PTT/90	PET / 10	62	2.55	70	182	1040
実施係8	PTT/80	PET / 20	61	2.54	68	179	1010
実施例9	PTT/60	PET / 40	60	2.51	67	168	970
比較例3	PTT/40	PET / 60	成形不能	成形不能	成形不能	成形不能	成形不能
比較例4	PTT/20	PET / 80	成形不能	成形不能	成形不能	成形不能	成形不能
比較例5	PTT/100		61	2.55	75	1.58	900

[0039]

【実施例10~17、比較例6~10】PTT、PBT およびPETを表2に示した配合比でドライブレンドし、2軸押出機(東芝機械(株)製: TEM35、2軸同方向スクリュー回転型、L/D=47.6(D=37 mmφ))を用いて溶融混練を行った。なお、サイドフィダーから樹脂混合物100重量部に対して、ガラス繊維(日本電気硝子(株)製ECS03T-187 径13μm)50重量部を添加した。スクリュー回転数300rpm、シリンダー温度280℃(先端ノズル付近のボリマー温度は、260℃であった。)、レート60Kg/hr(滞留時間2分)、減圧度は0.04MPaで押出を行った。先端ノズルからストランド状にボリマーを排出し、水冷・カッティングを行いペレットとした。



該ペレットを120℃の窒素雰囲気下で5時間乾燥した 後、金型温度95℃の条件で射出成形を行った。評価結 果を表2に示す

[0040]

【実施例18,19】PTT、PBT、ガラス転移温度が20℃以下のエラストマーとしてグリシジルメタクリレート変性共重合ポリエチレン(日本石油化学社製GMA変性共重合ポリエチレン(RA3050))およびエポキシ化合物として下記一般式(9)で表されるジエポキシ化合物を表2で示した配合比でドライブレンドした以外は、実施例9と同様実施した。

[0041]

【化4】

(8

【0042】 【表2】

	(A) PTT	(8) 稳可塑性機脂	(C) ガラス雑株	(C) ガラス雑様 (D) エラストマー (E) エポキシ化合物	(E) 工業キン化会権	臺	機械特性	耐加水分解性	単級配施
	活加量(重量部)	及加量(重量部)	がお	報日書	新加量	引强弦度	由げ弾性率	耐湿熱性	
			æ	88	8	MPs	GPa .	86	60
東施例10	PTT/80	PBT / 10	33		•	152	5.6	20	1120
東施例11	PIT/80	PBT / 20	33		•	152	9.2	76	1120
東插倒12		PBT / 40	33		•	149	9.2	69	1140
9版码书	PTT/40	PBT / 60	33		•	135	9.1	42	1140
比較銀7	L	PBT/80	83	•	•	131	9.1	38	1150
麦施保13	L	PET/1	33	į .	•	153	9.4	6 8	1180
東施倒14	PTT/95	PET/S	æ	٠.	•	152	9.3	11	1170
東梅伊15	PTT/90	PET / 10	33			150	93	76	1110
案施例16	PTT/80	PET / 20	33			121	9.3	75	1060
実施例17	L	PET / 40	33			147	8.9	72	1000
比較例8	PTT/40	PET/60	33	,		成形不能	成形不能	成形不能	政形不簡
比較多		PET/80	88	•		成形不能	成形不能	成形不能	成形不能
比较强10			33			152	9.4	82	930
史施例18	08/1TF	PBT / 20	33	5	-	145	8.6	22	1250
被陪在19	PTT/80	PBT / 20	33	,	1	152	9.2	98	1210

[0043]

【実施例20~23、比較例11~13】熱可塑性樹脂として、Ny6、PPS、POM、ABSを用いた以外は、実施例9と同様実施した。一連のポリトリメチレンテレフタレートと熱可塑性樹脂の配合率およびその測定結果を表3に示す。

[0044]

【表3】

上 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日		(2) 数句問は祖禮	(5)配引强压停阻			CERTAIN TE		7	が見り
	孫加量(重量部)	盛加量(重量部)	融点 un 軟化点	がお	引張強度	曲げ弾性率	荷重たわみ温度	プログ-09	
			5	%	(MPa)	(GPa)	(၁)		8
集協切20	PTT/80	Ny6 / 20	223	33	157	8.6	215	0	1210
比較例10	PTT/20	Ny6 / 80	223	33	161	9.0	212	×	1220
実施例21	PTT/80	PPS / 20	112	33	153	7.9	230	0	1060
比較例11	PTT / 20	PPS / 80	71.7	33	150	7.7	230	×	1040
東施例22	PTT / 80	POM / 20	175	33	· 144	5.8	203	0	1140
比較何12	PTT/20	POM/80	175	33	138	8.3	170	×	1160
実施例23	PTT/80	ABS / 20	96	33	140	9.2	200	0	1230
比較例13	PIT / 20	ABS / 80	96	33	123	7.9	115	×	1270

[0045]

【発明の効果】本発明は、極めて優れた機械特性、耐熱性、耐候性、外観、低吸水性、耐薬品性、耐加水分解性を有し、かつ高温強度に優れた熱可塑性樹脂組成物である。したがって自動車外装・外板部品、自動車内装部品、自動車アンダーフード部品、二輪車用部品、家具用部品、〇A機器分野用品、電子電器用部品、工業用部品など、各種用途に求められている高性能化・高機能化という要求の解決にも大きく貢献できることが期待される。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の実施例において高温強度測定に用いる 装置図。

【符号の説明】

A 万力で固定する箇所

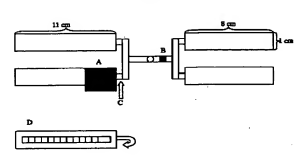
(10) 月2003-20389 (P2003-2035JL

B バネ量りで引っ張る箇所

C 固定側ゲート部

D バネ量り





フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

識別記号

FΙ

デーマコート (参考)

C08L 101:00)

Fターム(参考) 4F071 AA12X AA22 AA22X AA34X

AA40 AA44 AA54 AA62 AA77 AB28 AD01 AH07 AH12 BA01

BB05 BC03

4J002 BB062 BB072 BB212 BC032

BC062 BN152 CB002 CD014

CD044 CD054 CD114 CF051

CF071 CL002 CL012 CL032

CL063 CN012 DA016 DA066

DE136 DK006 DL006 EL027

FA016 FA043 FA046 FA086

FB096 FB166 FD013 FD016

GCOO GNOO GQOO